# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2002-038175

(43)Date of publication of application: 06.02.2002

(51)Int CL

C10N105/38 C10M105/42 C10M105/58 C10N129/18 C10N129/66 C10N129/70

C10M137/02 C10H137/04 C10H137/08 / CION 30:00

C10N 30:08 C10N 40:30

(21)Application number : 2000-222758 (22)Date of filing:

24.07.2000

(71)Applicant: NIPPON MITSUBISHI OIL CORP

(72)Inventor: SHIMOMURA YUJI TAKIGAWA KATSUYA

## (54) REFRIGERATING MACHINE OIL COMPOSITION

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a refrigerating machine oil composition satisfying in good balance all of lubricity, refrigerant compatibility, stability to heat/hydrolysis and electrical insulation when used together with an HFC refrigerant and a natural refrigerant such as carbon dioxide or hydrocarbon.

SOLUTION: This refrigerating machine oil composition is characterized by containing an alicyclic polycarboxylic ester compound obtained using (a) such an alicyclic polycarboxylic acid or a derivative thereof as to have an alicyclic ring and two or more carboxy groups which are respectively bound to carbon atoms adjacent to each other on the alicyclic ring, (b) a compound or a derivative thereof having two or more hydroxy groups, and (c) a compound or a derivative thereof having one hydroxy group.

### LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

15.09.2004

Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

### (19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号 特開2002-38175

(P2002-38175A) (43)公開日 平成14年2月6日(2002.2.6)

(51) int.CL'	識別記号	FI	<del>7-73-}*(参考</del> )		
C 1 0 M 105/38		C 1 0 M 105/38	4H104		
105/42	·	105/42			
105/58		105/58			
129/18		129/18			
129/66		129/66			
	等查請求	未請求 請求項の数 5 OL	. (全 16 頁) 最終頁に続く		
(21)出願書号	特臘2000-222758(P2000-222758)	(71)出版人 000004444 日石三菱株3	rex		
(22)出顧日	平成12年7月24日(2000.7.24)		新摘1丁目3番12号		
		(72)発明者 下村 裕司			
		神奈川県横道	京市中区千島町8番地 日石三		
			<b>署得油部澳滑油研究所内</b>		
		(72)発明者 識川 克也			
			京市中区千島町8番地 日石三		
			爾爾袖部西濱油研究所內		
		(74)代理人 100088155			
			外 芳樹 (外2名)		
		Fターム(参考) 4H104 B			
			B36A BE01A BH02C BH03C		
		В	H05C LA04 LA20 PA20		

### (54) 【発明の名称】 冷凍機油組成物

### (57)【要約】

【課題】 HFC冷媒及び二酸化炭素やハイドロカーボン等の自然系冷媒と共に用いた場合に、潤滑性、冷媒相 溶性、熱・加水分解安定性及び電気絶縁性の全てをバランスよく満たす冷凍機油を提供すること。

【解決手段】 下配化合物 (a) ~ (c):

(a) 脂類式環と2個以上のカルボキシル基とを有し、 且つ前にカルボキシル基の少なくとも2個が前に脂環式 選上の互いに原接する炭原原では着した原理式多倍カ ルボン酸又はその誘導体、(b)水酸基を2個以上有す る化合物又はその誘導体、及び(c)水酸基を1個有す る化合物又はその誘導体を用いて得られる危暖式多価カ ルボン酸エステル化合物を含有することを特徴とする冷 液機油配常。

FP 0 4-02 4.2 -00 W 0 - NM 04.11.09 SFARCH REPORT

#### 【特許請求の範囲】

【讀求項1】 下記化合物 (a)~(c):

(a) 脈環式吸と2側以上のカルボキシル基とを有し、 且つ前記カルボキシル基の少なくとも2個が前記脂環式 環上の互いに開接する炭炭原子に結合した距環式多価カ ルボン施文はその誘導体、(b) 水酸基を2側以上有す る化合物以はその誘導体、及び(c) 水酸基を1個有す る化合物以はその誘導体を用いて得られる脂環式多価カ ルボン施工ステル化合物を含有することを特徴とする冷 深線油銀短地

[請求項2] 前記化合物(a)が有するカルボキシル 基の個数が2であり、且つ前記化合物(b)が有する水 酸基の個数が2であることを特徴とする、請求項1に記 酸の冷凍獲油組成物。

【請求項3】 前記化合物(c)が、

契索数1~5の脂肪族1億アルコールからなる群から遺 ばれる少なくとも1種の1億アルコール、及び炭素数6 ~18の脂肪族1億アルコールからなる群から選ばれる 少なくとも1種の1億アルコールの混合物であることを 特徴とする、請求項1又は2に記載の冷凍機油組成物。

【請求項4】 リン酸エステル、酸性リン酸エステル、 酸性リン酸エステルのアミン塩、塩素化リン酸エステル 及び亜リン酸エステルからなる群より選ばれる少なくと も1種をさらに含有することを特徴とする、請求項1~ 3のうちのいずれか一項に記載の冷凍提油組成物。

[請求項5] フェニルグリンジルエーテル型エポキシ 化合物、アルキルグリシジルエーテル型エポキシ化合 物、グリシジルエステル型エポキシ化合物、アリルオキ シラン化合物、アルキルサキシラン化合物、脂型ズエポ キン化合物、エポキン化品階をフエステル及びエポキ シ化植物油からなる群より選ばれる少なくとも1種をさ らに含有することを特徴とする。第3項1444のうちの いずれか一項に配数の冷凍療途組成物。

# 【発明の詳細な説明】

[0001]

[発明の属する技術分野] 本発明は冷凍機油組成物に関 するものであり、詳しくは脂環式多価カルボン酸エステ ル化合物を含有する冷凍機油組成物に関するものであ る。

[0002]

【従来の技術】近年、オンノ層破壊問題や他党温暖化間 護の観点から、冷媒代替化や冷凍システムの高効率化が 検討されている。冷媒代替化とおいては、CFC (クロ ロフルオロカーボン) やHCFC (ハイドロクロフル オロカーボン) への切り替えが進められている。ま たその一方で、HFC冷様も地球温暖化問題の観点から は規制の対象となり得るため、二酸化炭栗やアンモニ ア、ハイドロカーボン等の自然系冷媒の適用が検討され ている。 [0003] このような冷媒代替化の動きにあわせて、 代替冷媒用冷凍機油の開発が進められている。冷凍機油 には、預測性、冷媒相溶性、熱・加水分解安定性、質気 絶縁性、低吸湿性等多くの性能が要求されるため、冷媒 の機類や用激によってこれら要求性能を満たす化合物が 選択される。例えばHFF目が高機油としては、冷媒と の相溶性を有するエステルやエーテル、カーボネート等 の含酸素化合物。あるいは冷媒相溶性に劣るものの潤溶 性や熱・加水分解安定性に優れたアルキルベンゼン等が 使用されている。

10004] 一方、冷凍システムの高効率化の観点から 冷凍機油を出版化が検討されている。エステル系冷凍 機油としては、特養平3-505602や特闘甲3-1 28991等に開示されているような脂肪族多価アルコ ールと脂肪酸との反応により得られるポリオールエステ 東数が小さいものを選定することは有効な手段の一つで ある。ところが一般に脂肪酸のアルキル基の炭 という不異らが生じる。一方、このようなエステル系を含 と、得られるエステルの熱・加水分解安定性が低下する という不異らが生じる。一方、このようなエステルを高 粘度化する場合には脂肪酸のアルキル基の炭素数が大き いものを選定することになるが、この場合、十分な冷媒 相常性が得られないという間度がある。

[0005] また、熱・加水分解安定性に優れたエステル系冷凍機油としては特開平9-221690に間示されているような脂環式多価カルボン酸エステルが知られているが、エステル部位の末端アルキル基の炭素数が大きいものは冷鍵との相溶性が十分でなく、一方、末端アルキル基の炭素数が小さいものは熱・加水分解安定は多るよ、潤滑性も十分ではないという問題がある。

[0006] このように、潤滑性、熱・加水分解安定性 及び冷線相溶性の全てをパランスよく満たし、同時に電 気絶縁性等の要求性能をも有するエステル系冷凍機油は 未だ開発されていない。

[0007]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、上記従来技 術の有する課題に鑑みてなされたものであり、HFC冷 鍵及び二酸化炭素やハイドロカーボン等の自然系冷媒と 共に用いた場合に、潤滑性、冷錠相溶性、熱・加水分解 安定性及び電気枠縁性の全てをバランスよく満たす冷凍 機漁組成物を採供することを目的とする。

0008]

[課題を解決するための手段] 本発明者らは、上記目的 を達成すべく就意研究を無わた結果、特定の酸成分及び 特定のアルコール成分を用いて得られる脂質式多価カル ボン酸エステル化合物を用いることによって上記課題が 解決されることを見出し、本発明を完成するに至った。 [0009] すなわち、本発明の冷凍機油組成物は、下 配化合物(a)~(c): (a) 脳環状環と 2個以上のカルボキシル基とを有し、 旦つ前記カルボキシル基の少なくとも 2個が前記間或 環上の互いに開設する炭素原子に結合した原理式多価カ ルボン酸とはその誘導体、(b) 水酸基を 2個以上有す る化合物以はその誘導体、及び (c) 水酸基 2個以上有す る化合物以はその誘導体を用いて得られる脂環式多価カ ルボン酸エステル化合物を含有することを特徴とするも のである。

[0010] 本発明においては、前記化合物 (a) が有 するカルボキシル基の個数が2であり、且つ前記化合物 (b) が有する水酸基の個数が2であることが好まし い

【0011】また、本発明においては、前記化合物

(c)が、炭素数1~5の脂肪族1億アルコールからなる群から選ばれる少なくとも1種の1億アルコール、及び炭素数6~18の脂肪族1億アルコールからなる群から選ばれる少なくとも1種の1億アルコールの混合物であることが好ましい。

[0012] さらに、本発明の冷凍機油組成物は、リン 酸エステル、酸性リン酸エステル、酸性リン酸エステル のアミン塩、塩素化リン酸エステル及び亜リン酸エステ からなる群より選ばれる少なくとも1種をさらに含有 することが好ましい。

[0013] さらにまた、本発明の冷凍機治組成物は、フェニルグリシジルエーテル型エポキシ化合物、アルキルグリシジルエーテル型エポキシ化合物、ゲリシジルエステル型エポキシ化合物、アリルキルオキシラン化合物、脱取式エポキン化合物、エシ化脂肪能をノエステル及てポキシ化維物治からなる群より選ばれる少なくとも1種をさらに含有することが好ましい。 [0014]

【発明の実施の形態】以下、本発明の好適な実施形態に

ついて詳細に説明する。 【0015】本発明の冷凍機油組成物は、下記化合物

(a)  $\sim$  (c) :

(a) 散電式環と2個以上のカルボキシル基とを有し、 旦つ前記カルボキシル基の少なくとも2個が前記聴電式 環上の互いに開接する炭素原子に結合した施環式多価カ ルボン龍文はその誘導体、(b)水酸基を2個以上有す る化合物以はその誘導体、なび(c)水酸基を2個以上有す る化合物以はその誘導体を用いて得られる那環式多価カ ルボン龍エステル化合物を含有することを特徴とするも のである。

【0016】本発明において敵成分として用いられる (a) 脳環式多価カルボン酸又はその誘導体としては、 脳環式環と2個以上のカルボキシル基とを有することが 必要である(以下、脳環式多価カルボン酸の誘導体も含 めて化合物 (a) と総称する)。カルボキシル基が1個 である場合には、冷燥相溶性や熱・加水分解安定性が不 十分となる。また、カルボキシル基の個数には特に上傾 値はないが、好ましくは4個以下であり、より好ましく は3個以下であり、最も好ましくは2個である。カルボ キシル基の個数が前記上限値を超えると、得られる脂環 式多価カルボン酸エステル化合物の低温流動性が不十分 となる傾向にある。

[0017] また、本発明にかかる化合物(a)が有するカルボキシル基のうち少なくとも2個は、服団工造の互いに開接する炭素原子に結合していることが必要である。脂団工造上の互いに開接する炭素原子に結合した2個のカルボキシル基を有さない場合には、得られる脂環よ多価カルボン酸エステルの熱・加水分解安定性が不十分となる。

【0018】本発明において用いられる化合物(a)が 脂環式多価カルボン酸である場合、カルボキシル基の立 体配置については特に制限はなく、脂理式環上の互いに 隣接する炭素原子に結合するカルボキシル基の配向に関 LTcis体、trans体のいずれであってもよい。 また、でis体又はtrans体を単独で用いてもよ く、両者の混合物として用いてもよい。しかしながら、 熱・加水分解安定性の観点からはcis体が好ましく、 熱・加水分解安定性と潤滑性の両立という観点からはt rans体が好ましい。また、cis体とtrans体 との混合物を用いる場合、そのモル比は好ましくは20 /80~80/20、より好ましくは25/75~75 /25、さらに好ましくは30/70~70/30であ る。cis体とtrans体とのモル比が前記の範囲内 であると、より高い潤滑性とより高い熱・加水分解安定 性とを両立することができる。

【0019】本発明にかかる脂環式多価カルボン酸とし ては、シクロアルカンポリカルボン酸、シクロアルケン ポリカルボン酸等のうち、カルボキシル基の少なくとも 2個が脂環式環上の互いに隣接した炭素原子に結合した ものが挙げられ、これらは1種を単独で用いてもよく、 2種以上の混合物として用いてもよい。このような構造 を有する脂環式多価カルボン酸としては、具体的には、 1, 2-シクロヘキサンジカルボン酸、4-シクロヘキ センー1、2ージカルボン酸、1ーシクロヘキセンー 1, 2-ジカルボン酸、3-メチル-1, 2-シクロへ キサンジカルボン酸、4-メチル-1,2-シクロヘキ サンジカルボン酸、3-メチル-4-シクロヘキセン-1, 2-ジカルボン酸、4-メチル-4-シクロヘキセ ン-1, 2-ジカルボン酸、1, 2, 4-シクロヘキサ ントリカルボン酸、1,2,4,5-シクロヘキサンデ トラカルボン酸が開示される。このうち、得られる脂環 式多価カルボン酸エステル化合物の長期又は過酷な条件 下での使用時における粘度の上昇を抑えるという観点か らは、1,2-シクロヘキサンジカルボン酸、3-メチ ルー1, 2-シクロヘキサンジカルボン酸、4-メチル 1.2ーシクロヘキサンジカルボン酸、1,2,4シクロへキサントリカルボン酸、1,2,4,5ーシク ロヘキサンテトラカルボン酸が好ましく、一方長頭又は 過酷な条件下での使用時における全融価の上昇を抑える という観点からは、4ーシクロヘキセンー1,2ージカ ルボン酸、1ーシクロヘキセンー1,2ージカルボン 酸、4ーメチルー1,2ージクロヘキサンラカルボン 酸、3ーメチルー4ーシクロヘキセンー1,2ージカル ボン酸、4ーメチルー4ーシクロヘキセンー1,2ージカルボン酸が好ましい。

[0020]また、本発明にかかる化合物(a)は、取 或式多価力ルボン酸の酸無水物、エステル、酸ハロゲン 化物等の誘導体であってもよい。本発明において使用さ れる脂環式多価力ルボン酸の誘導体としては、上配脂環 式多価力ルボン酸の説明において例示された化合物の酸 無水物、エステル、酸ハロゲン化物容が挙行ちれる。

[0021] これら、脳環式多価カルボン酸及びその豚 酵体の製造方法には特に制限はなく、任意の方法で得ら れたものが使用可能である。具体的には例えば、4-シ クロヘキセンー1,2-ジカルボン酸は、ブダジエンと マレイン酸無水物とを、ベンゼン溶媒中、100℃で 広せしめて相ることができる。

【0022】また、本発明において使用されるアルコール成分のうちの一方である化合物(b)は、水酸基を2個以上有することが必要である。このような化合物

- (b) としては、例えば、多価アルコール、多価フェノール、多価アミノアルコール及びこれらの紹合物等、並びにこれらの化合物の水酸基が酢酸等の低級カルボン酸によりエステル化された化合物等が挙げられる(以下、水酸基を2個以上有する化合物の誘導体を含めて化合物
- (b) と総称する)。これらの中でも、多価アルコール 又はその縮合物を用いると、冷媒相溶性、電気絶縁性及 び熱安定性がより向上する傾向にあるので好ましい。

【0023】本発明において好適に使用される多価アル コールは、好ましくは炭素数2~10、より好ましくは 2~8のものであり、その分子中にはエーテル結合が含 まれていてもよい。このような多価アルコールとして は、具体的には例えば、エチレングリコール、プロピレ ングリコール、ブチレングリコール、1,3-ブタンジ オール、1,4ーブタンジオール、グリセリン、ネオペ ンチルグリコール、トリメチロールエタン、トリメチロ ールプロパン、トリメチロールブタパン、ペンタエリス リトール、1、3、5、ーペンタントリオール、ソルビ トール、ソルビタン、イソソルバイド、ソルビトールグ リセリン縮合物、アドニトール、アラビトール、キシリ トール、マンニトール、キシロース、アラビノース、リ ボース、ラムノース、グルコース、フルクトース、ガラ **クトース、マンノース、ソルボース、セロビオース、マ** ルトース、イソマルトース、トレハロース、シュクロー ス、ラフィノース、ゲンチアノース、メレジトース、メ チルグルコシド、並びにこれらの部分エーテル化物等が 挙げられる。

【0024】また、本発明において好適に使用される多 価アルコール縮合物は、好ましくは炭素数2~10、よ り好ましくは炭素数2~8の多価アルコールを縮合させ て得られるものである。電気特性や製造容易性の観点か ら、多価アルコール縮合物の縮合度は好ましくは2~1 0であり、より好ましくは2~5である。このような構 造を有する多価アルコール縮合物としては、具体的には 例えば、ジエチレングリコール、トリエチレングリコー ル、テトラエチレングリコール、ペンタエチレングリコ ール、ジプロピレングリコール、トリプロピレングリコ ール、テトラプロピレングリコール、ペンタプロピレン グリコール、ジブチレングリコール、トリブチレングリ コール、テトラブチレングリコール、ペンタブチレング リコール、ジグリセリン、トリグリセリン、テトラグリ セリン、ペンタグリセリン、ジ(ネオペンチルグリコー ル)、トリ (ネオペンチルグリコール)、テトラ (ネオ ペンチルグリコール)、ペンタ(ネオペンチルグリコー ル)、ジ(トリメチロールエタン)、トリ(トリメチロ ールエタン)、テトラ (トリメチロールエタン)、ペン タ (トリメチロールエタン)、ジ (トリメチロールプロ パン)、トリ(トリメチロールプロパン)、テトラ(ト リメチロールプロパン)、ペンタ(トリメチロールプロ パン)、ジ(トリメチロールブタン)、トリ(トリメチ ロールブタン)、テトラ(トリメチロールブタン)、ペ ンタ(トリメチロールブタン)、ジ(ペンタエリスリト **ール)、トリ(ペンタエリスリトール)、テトラ(ペン** タエリスリトール)、ペンタ(ペンタエリスリトール) 築が挙げられる。

[0025] 本発明においてアルコール成分のうちの一 方として使用される化合物 (b) は、前述の適りその水 酸基が低級力ルポン酸によってエステル化された誘導体 であってもよい。このような誘導体としては、上配の多 価アルコール及び多価アルコール総合物の説明において 例示された化合物の酢酸エステル又はプロピオン酸エス テルが好酒に使用される。

【0026】また、本発明において使用されるアルコール成分のうちの他方である化合物(C)は「個の水酸基を有することが必要である。このような化合物(C)としては、一価アルコール、一価アミノアルコール、並びにこれらの水酸基が稼ぎの低級カルボン酸によりエステル化された化合物等が挙げられる(以下、疑惑体も含めて化合物(C)と経験する)。こ

れらの中でも、炭素数3~18の直鎖状の一価アルコール、炭素数3~18の分枝状の一価アルコール及は炭素数5~10の一価シクロアルコールを用いることが好ましい。このような一価アルコールとしては、具体的には、直鎖状又は分枝大のプロパノール(nープロパノール、カーメチルプロパノール(nープタノール(nープタノール(1・メチルプロパノ

ール、2-メチルプロパノール等を含む)、直鎖状又は 分枝状のペンタノール (n-ペンタノール、1-メチル ブタノール、2ーメチルブタノール、3ーメチルブタノ ール等を含む)、直鎖状又は分枝状のヘキサノール(n ーヘキサノール、1 ーメチルペンタノール、2ーメチル ペンタノール、3-メチルペンタノール等を含む)、直 鎖状又は分枝状のヘプタノール(n-ヘプタノール、1 ーメチルヘキサノール、2ーメチルヘキサノール、3ー メチルヘキサノール、4ーメチルヘキサノール、5ーメ チルヘキサノール、2, 4ージメチルペンタノール等を 含む)、直鎖状又は分枝状のオクタノール (n-オクタ ノール、2-エチルヘキサノール、1-メチルヘプタノ ール、2-メチルヘプタノール等を含む)、直鎖状又は 分枝状のノナノール (n-ノナノール、1-メチルオク タノール、3,5,5ートリメチルヘキサノール、1-(2 '-メチルプロピル) -3-メチルブタノール等を 含む)、直鎖状又は分枝状のデカノール(nーデカノー ル、isoーデカノール等を含む)、直鎖状又は分枝状 のウンデカノール (n デヴンデカノール等を含む)、直 鎖状又は分枝状のドデカノール(n-ドデカノール、i soードデカノール等を含む)、直鎖状又は分枝状のト リデカノール、直鎖状又は分枝状のテトラデカノール (nーテトラデカノール、isoーテトラデカノール等 を含む)、直鎖状又は分枝状のペンタデカノール、直鎖 状又は分枝状のヘキサデカノール(n-ヘキサデカノー ル、iso-ヘキサデカノール等を含む)、直鎖状又は 分枝状のヘプダデカノール、直鎖状又は分枝状のオクタ デカノール(nーオクタデカノール、iso-オクタデ カノール等を含む)、シクロヘキサノール、メチルシク ロヘキサノール、ジメチルシクロヘキサノール等が挙げ られる。

【0027】 さらに、化合物(c)として (c-1) 炭素数1-5の副助族1何アルコールからなる何から選 ばれる少なくとも1種の1価アルコール、及び (c-1 1) 炭素数6-18の脂肪族1価アルコールからなる群から 労長が100円の1個アルコールからなる群か を用いると、十分に高い熱・加水分解安定性及び潤滑性 と、より保れた冷媒相溶性と、が得られるので特に好ま にし、上記(c-1) 成分のアルコール1種のみを用い た場合、得られる脂環式ジカルボン酸エステル化合物は 熱・加水分解安定性に劣る上、潤滑性もエイナルと含め傾 向にある。また、上記(c-1) 成分のアルコール1 棚のみを用いた場合、得られる脆環式ジカルボン酸エス テル化合物の分解な現代が10円である。 デルル合物の分解数様がイナークとなる傾向にある。 テルル合物の分解類様がイナークとなる傾向にある。

[0028] さらに、未発明にかかる能類式ジカルボン 酸エステル化合物は、化合物(c)として2種以上のア ルコールを用いて得られるものが好ましいが、その中で も上記(c-1)成分のアルコールと(c-11)成分 のアルコールとの両方を用いることが特に好ましい。化 合物(c)として(c-1)成分のアルコールのみを2 棚以上用いても、得られる勝環式ジカルボン酸エステル 化合物は熱・加水分解安定性に劣る上、潤滑性もボー分 となる傾向にある。また、化合物(c)として(c−! I)成分のアルコールのみを2種以上用いても、得られる路環式ジカルボン酸エステル化合物は冷媒との相溶性が不十分となる傾向にある。

【0029】上配(c-1)成分のアルコールとして
は、炭素数 1~5の直鎖状のアルコール又は炭素数 3~
5の分核類状のアルコール、具体的には例えば、メタノ
ール、エタノール、nープロパノール、nープタノー
ル、nーベンタノール、isの一プロパノール、isの
ーブタノール、secープタノール、isの一ベンタノ
ール等が挙げられる。これらの中でも潤滑性の観点から
はnープタノール、nーベンタノールが好まして、熱・
加大分解安定性の観点からはisのーブタノール、is
ローベンタノールが好ましい。

【0030】一方、上記 (c-|1) 成分のアルコール としては、炭素数6~18の直鎖状のアルコール又は炭 素数6~18の分岐鎖状のアルコール、具体的には例え~~ ば、n-ヘキサノール、n-ヘブタノール、n-オクタ ノール、nーノナノール、nーデカノール、nーウンデ カノール、n-ドデカノール、n-テトラデカノール、 nーヘキサデカノール、nーオクタデカノール、iso ーヘキサノール、2ーメチルヘキサノール、1ーメチル ヘプタノール、2ーメチルヘプタノール、isoーヘプ タノール、2-エチルヘキサノール、2-オクタノー ル、iso-オクタノール、3.5.5-トリメチルへ キサノール、isoーデカノール、isoーテトラデカ ノール、iso-ヘキサデカノール、iso-オクタデ カノール、2,6-ジメチル-4-ヘブタノール等が挙 げられる。これらの中でも、潤滑性と相溶性との両立と いう観点からはnーヘプタノール、n-オクタノール、 nーノナノール、nーデカノールが好ましく、相溶性と 熱・加水分解安定性との両立という観点からはiso-ヘプタノール、2ーエチルヘキサノール、3,5,5-トリメチルヘキサノールが好ましい。

【0031】上記(c-1)成分と(c-1)成分との作用する場合、(c-1)成分とのモル比は特に制限されないが、潤滑性、熱・加水分解安定性、冷燥相解性の全でを同時に満足させることが守ましい。また、相溶性をより重視する観点からは、上記の比は60:40~99:1の範囲にあることが好まして、70:30~99:1の範囲にあることがより好まして、80:20~99:1の範囲にあることがより好まして、80:20~99:1の範囲にあることが場合によりでした。とりにまた、熱・加水分解安定性及び潤滑性をより重視する場合の比較目との比較199~60:40の範囲にあることが分まして、1:99~50:50の範囲にあることがより好まして、1:99~40:60範囲にあることがより好まして、1:99~40:60範囲にあることがより好まして、1:99~40:60範囲にあることがおまして、1:99~40:60範囲にあることがより好まして、1:99~40:60範囲にあることがはまして、1:99~40:60を証明にあることがより好まして、1:99~40:60を証明にあることがませまして、1:99~40:60を証明にあることがより好まして、1:99~40:60を証明にあることがませまして、1:99~40:60を証明にあることが思りませまして、1:99~40:60を証明にあることがませまして、1:99~40:60を証明にあることがませまして、1:99~40:60を証明にあることがませまして、1:99~40:60を記録によることが表して、1:99~40:60を記録によることが表して、1:99~40:60を記録によることが表して、1:99~40:60を記録によることが表して、1:99~40:60を記録によることが表して、1:99~40:60を記録によることが表して、1:99~40:60を記録によることが表して、1:90を記録によることが表して、1:90を記録によることが表して、1:90を記録によることが表して、1:90を記録によることが表して、1:90を記録によることが表して、1:90を記録によることができまることができまることができまることができまることがなまることができまることがよりできまることができることができることができまることができまることができまることができる。ことができることができるこ

[0032] 本発明においてアルコール成分として使用 される化合物(c)は、水酸高が低級カルボン酸でエス テル化された誘導体であってもよい。このような誘導体 としては、上配一価アルコールの説明において例示され た化合物の階級エステル、プロピオン酸エステル等が好 頑に使用される

【0033】 ここで、本発明においては、化合物 (a)、(b)及び(c)として、下配化合物

(a')、(b')及び(c'):

(a') 1, 2-シクロヘキサンジカルボン酸、4-シ クロヘキセンー1、2ージカルボン酸並びにそれらの酸 無水物、エステル及び酸ハロゲン化物からなる群より選 ぱれる1種。(b') エチレングリコール、プロピレン グリコール、ブチレングリコール、グリセリン、ネオペ ンチルグリコール、ジエチレングリコール、ジプロピレ ングリコール、ジブチレングリコール、ジグリセリン、 ジネオペンチルグリコール、並びにそれらのエステル化 物からなる群より選ばれる 1 種、及び (c') n ーブタ プール、nーベンタノール、nーヘキサノール、nーヘー プタノール、nーオクタノール、nーノナノール、nー デカノール、iso-ブタノール、iso-ペンタノー ル、iso-ヘキサノール、iso-ヘプタノール、2 ーエチルヘキサノール、3.5.5ートリメチルヘキサ ノール、nーブタノールとnーヘキサノールとの混合ア ルコール、nーブタノールとnーヘプタノールとの混合 アルコール、n-ブタノールとn-オクタノールとの混 今アルコール、nーブタノールとnーノナノールとの混 合アルコール、nーブタノールとnーデカノールとの混 合アルコール、nーブタノールとiso-ヘキサノール との混合アルコール、nープタノールとisoーへプタ ノールとの混合アルコール、n-ブタノールと2-エチ ルヘキサノールとの混合アルコール、 n ーブタノールと 3,5,5-トリメチルヘキサノールとの混合アルコー ル. is nープタノールとn-ヘキサノールとの混合ア ルコール、iso-ブタノールとn-ヘプタノールとの 混合アルコール、iso-ブタノールとn-オクタノー ルとの混合アルコール、isoーブタノールとnーノナ ノールとの混合アルコール、iso-ブタノールとn-デカノールとの混合アルコール、isoーブタノールと iso-ヘキサノールとの混合アルコール、iso-ブ タノールとisoーヘプタノールとの混合アルコール、 iso-ブタノールと2-エチルヘキサノールとの混合 アルコール、iso-ブタノールと3,5,5-トリメ チルヘキサノールとの混合アルコール、nーペンタノー ルとn-ヘキサノールとの混合アルコール、n-ペンタ ノールとnーヘブタノールとの混合アルコール、nーペ ンタノールとnーオクタノールとの混合アルコール、n ーペンタノールとn-ノナノールとの混合アルコール、 n —ペンタノールと n —デカノールとの混合アルコー ル、n-ペンタノールとiso-ヘキサノールとの混合

アルコール、nーペンタノールとiso-ヘプタノール との混合アルコール、nーペンタノールと2ーエチルへ キサノールとの混合アルコール、nーペンタノールと 3. 5. 5-トリメチルヘキサノールとの混合アルコー ル、ísoーベンタノールとnーヘキサノールとの混合 アルコール、iso-ペンタノールとn-ヘプタノール との混合アルコール、isoーペンタノールとnーオク タノールとの混合アルコール、iso-ペンタノールと nーノナノールとの混合アルコール、isoーペンタノ ールとnーデカノールとの混合アルコール、isoーペ ンタノールとiso-ヘキサノールとの混合アルコー ル、isoーペンタノールとisoーヘプタノールとの 混合アルコール、iso-ペンタノールと2-エチルへ キサノールとの混合アルコール、iso-ペンタノール と3、5、5-トリメチルヘキサノールとの混合アルコ ール、並びにそれらのエステル化物からなる群より選ば れる1種、を組み合わせて用いることが特に好ましい。 [0034] 上記の化合物 (a) ~ (c) を用いてエス テル化反応を行うに際し、アルコールである化合物:-(b) と化合物 (c) との総量としては、(a) 脂環式 多価カルボン酸あるいはその無水物1当量に対して通常 1. 0~1. 5当量、好ましくは1. 05~1. 2当量 用いられる。

【0035】また、化合物(b)と化合物(c)とのモル比は特に限定されるものではないが、潤滑性、熱・加水分解安産化、特維用物性の全てを同時に凝定させることができることがら1:99~99:10を原用にあることが好ましい。さらに、相溶性をより重視する観点からは、上記の比は1:99~80:20の範囲にあることが好ましく、5:95~70:30の範囲にあることがより好ましく、10:90~60:40の範囲にあることが最も好ましい。

[0036] 本発明にかかる脳環式多価力ルボン酸エス テル化合物は、(a) の酸成分と(b) 及び(c) のア ルコール成分とを常法にしたがって、好ましくは望楽等 の不活性ガス雰囲気下、エステル化触媒の存在下又は無 触媒下で加熱しながら、エステル化することにより調製 される。

[0037] また、化合物(a)として当該販環式ジル ルボン酸の性級アルコールエステルを用いる場合、ある いは化合物(b)又は(c)として当該アルコールの酢 酸エステル、プロピオン酸エステル等を用いる場合は、 エステルと教反応により本発明にかかる脂環式ジカルボ ン酸エステル化合物を得ることも可能である。

【0038】上記のエステル化反応におけるエステル化 佐盤としては、アルミニウム誘導体、スズ誘導体、チタ ン誘導体等のルイス酸類: ナトリウムアルコキシド、カ リウムアルコキシド等のアルカリ金属塩: パラトルエン スルホン酸、メタンスルホン酸、硫酸等のスルホン酸 類、等が例示されるが、これらの中でも、得られた脂環 式ジカルボン酸エステル化合物の熱・加水が解安定性に 及ぼす影響を考慮すると、アルミニウム誘導体、スズ誘 導体、チタン誘導体等のルイスを競弾が穿ましく、中でも 反応効率の点でスズ誘導体が特に好ましい。また、前配 エステル化触媒の使用重は、例えば、原料である敵成分 及びアルコール成分の総量に対して、0.1~1質量% 程度である。

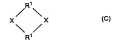
[0039] 上記のエステル化反応における反応温度としては150~230℃が例示され、通常3~30時間で反応は完結する。

【0040】また、エステル化反応終了後、過剰の原料 を減圧下又は常圧下において留去し、引き続いて慣用の 精製方法、例えば液液抽出、減圧蒸留、活性炭処理等の 吸盤精製処理等により、エステル化合物を精製すること ができる。

[0041]上記のエステル化反応において、例えば、 化合物(a)として使用される多価カルボン酸あるいは その誘導体が有するカルボキシル基が2個であり、且つ 化合物(b)として使用される化合物が有する水酸基が 2個である場合、反応生成物は、通常、下記式(A)~ (F):

$$R^{2}-X-R^{1}-X-R^{2}$$
 (A)  
 $R^{2}-X-R^{1}-X-R^{1}-X-R^{2}$  (B)

[(£1]



[(£2]

R2-X-R2 (E)

(上記式中、Xは化合物(a)に由来する脂環式ジカルボン酸残基を表し、R<sup>1</sup>は化合物(b)に由来する2個の水酸基を有する化合物の残基を表し、R<sup>2</sup>は化合物

(c) に由来する1個の水酸基を有する化合物の残基を 表す)で表される化合物を包含するものである。

[0042]上記式(月)~(E)におけるバで表される
部頭式ジカルボン酸残基は、シクロペンタン環、シク
ロペンテン環、シクロへオン環、シクロへオン環、シクロへオン環、シクロへブテン環等の脂環式環上の
互いに解接する炭素原子にカルボキシル基が結合した基
である。このような脂域式ジカルボン酸残器としては、シクロへキサン環及びシクロへキセン環を有する基が好

ましい。さらに、これらの中でもシクロへキサン環を有 する基は長期又は遺跡な条件下での使用時において粘度 上昇が小さいことからより好ましく、シクロへキセン環 を有する基は長期又は過節な条件下での使用時において 全酸価の上昇が小さいことからより好ましい。

【0043】上記式(A)~(E)においてR<sup>1</sup>で表される基は、化合物(b)として使用される水酸基を2個有する化合物から水酸基を除いた残基である。

[0044] 化合物(5)として2価アルコールを用いる場合、R1はエーテル結合を合んでいてもよいが、その炭累敷は2~10であることが好ましく、2~8であることがより好ましい、このようなR1としては、具体のには例えば、エチレングリコール、ブロビレングリコール、1、4~7タンジオール、4、4~7タンジオール、キペンナルグリコール等の代合物から気候基本像が下後基本が挙げられる。

【0045】また、化合物(b)として2億アルコールの縮合物を用いる場合、R1は炭素数2~10(より好ましくは2~6)、縮合度2~10(より好ましくは2~5)の縮合物の残基であることが好ましい、このようルト・リエチレングリコール、テトラエチレングリコール、ハンタエチレングリコール、テナラプロピレングリコール、ハンタエチレングリコール、テトラプロピレングリコール、ペンタプロピレングリコール、テトラプロピレングリコール、ペンタプロピレングリコール、デトラブタレングリコール、ペンタプロピレングリコール、デトラブチレングリコール、ペンタブチレングリコール、ジ(ネオペンチルグリコール)、トリ(ネオペンチルグリコール)、ペンタ(ネオペンチルグリコール)、等の化合物から水酸基を除いた残差が挙げられる。

[0046] 上記式 (A) ~ (E) におけるR2で表さ れる基は、化合物 (c) として使用される水酸基を1個 有する化合物から水酸基を減いた残基である。R<sup>2</sup>の炭 素数は1~30であることが好ましく、2~24である とがより好ましく、3~18であることがさらに好ま しい。このようなR2としては、アルキル巻、アルケニ ル巻、シクロアルキル基、アルキルクロアルキル基、 等が挙げられる。この中でも、熱・加水分解安定性の点 からアルキルを、シクロアルキル基又はアルキルシクロアルキル基 アルキル番マルキルを又はアルキルシクロアルキルを アルキル番であることが好ましい。

[0047] R<sup>2</sup>で表される基のうち、アルキル基は 直鎖状のものであっても分を状のものであってもよい。 脱素酸3~18のアルキル基としては、泉体的には例え ば、直鎖状又は分枝状のプロピル基、直鎖状又は分枝状 のブチル基、直鎖状又は分枝状のペンチル基 基、直鎖状又は分枝状のオクテル基、直鎖状又は分枝状の タノニル基、直鎖状又は分枝状のオクテル基、直鎖状又は分枝状の 分枝状のウンデシル基。直観状又は分枝状のドデシル 基、直額状又は分枝状のドリデシル基、直額状又は分枝 状のテトラデンル基、直鎖状は分枝状のベンタデシル 基、直鎖状又は分枝状のヘキサデシル基、直鎖状又は分 枝状のヘプタデシル基、直鎖状又は分枝状のオウタデシ ル基等が挙行される。

[0048] これらのアルキル基の中でも、直鎖状のアルキル基としては、熱・加水分解安定性の点から炭素数4以上のものが好ましく、冷緩相溶性の点から炭素数18以下のものが好ましい。また、分枝状のアルキル基としては、熱・加水分解安定性の点から炭素数3以上のものが好ましく、冷緩相溶性の点から炭素数3以上のものが好ましい。

[0049] また、R2で表される話のうち、シクロアルキル基としては、シクロペンチル基、シクロペンテル基等が挙げられるが、熱・加水分解 安定性の点からシクロペンチル基が好ましい。また、アルキルシのアルキルをステルキル基が結合したものであるが、熱・加水分解安定性の点からシクロペキシル基にアルキル基が結合したものが好ましい。というにアルキルとしては、熱・加水分解安定性の点から総数素数が6以上のものが好ましく、冷綻相消性、低温流動性の点から経数素数が10以下のものが好ましく。

[0050] 化合物(c) として上記(c-l) 及び(c-l1) の1価アルコールの混合アルコールを使用する場合、得られる化合物(A)~(E) におけるR2のうち(c-l) 成分に由来するアルキル基は炭素数1~5のアルキル基であり、熱・加水分解安定性の観点から好ましくは炭素数3~5のアルキル基である。

[0051] (c-1) 処分に由来する炭素製1~5の アルキル基としては、直鎖状のものであっても分核類状 のものであっても良いが、潤滑性の観点からは直鎖状ア ルキル基が、冷緩相溶性及び肺・加水分解を定性の観点 からは分岐動状アルキル基がそれぞれ好ましい。このよ うなアルキル基としては、具体的には例えば、メチル 基、エチル基、直鎖状又は分岐鎖状のベン チル基等が歩げられ、これらの中でも潤滑性の観点から はnープチル基、nーペンチル基が好ましく、熱・加水 分解安定性の観点からはiso一プチル基、iso一ペ ンチル基が好ましい。

[0052] 他方、上記式(A)~(E)におけるR2 のうち、(c-II) 成分に由来するアルキル基は炭素 数6~18のアルキル基であるが、相溶性の配点からは 炭素数6~12のアルキル基が好ましく、炭素数7~18 のアルキ ル基としては、直鎖状のものであっても分岐類状のもの であっても良いが、潤滑性の観点からは直鎖状アルキル 最終、相当性をア5等・加水/性容定性の観点からは10数 最終、相当性のできってを分岐類状のもの 鎖状アルキル基がそれぞれ好ましい。なお、炭素数が1 8を超えるアルキル基の場合は、冷媒相溶性及び低温流 動性に劣るため好ましくない。

【0053】 (c-|1) 成分に由来する炭素数6~1 8のアルキル基としては、具体的には例えば、直鎖状又 は分岐鎖状のヘキシル基、直鎖状又は分岐鎖状のヘプチ ル基、直鎖状又は分岐鎖状のオクチル基、直鎖状又は分 岐鎖状のノニル基、直鎖状又は分岐鎖状のデシル基、直 **鎖分マは分岐鎖状のウンデシル基。 直鎖状又は分岐鎖状** のドデシル基。南鎖状又は分岐鎖状のトリデシル基、直 鎖状又は分岐鎖状のテトラデシル基、直鎖状又は分岐鎖 状のペンタデシル基。直鎖状又は分岐鎖状のヘキサデシ ル基、直鎖状又は分岐鎖状のヘプタデシル基、直鎖状又 は分岐鎖状のオクタデシル基等が挙げられ、潤滑性と相 溶性の両立という観点からはnーヘプチル基、nーオク チル基、nーノニル基、nーデシル基が好ましく、相溶 性と熱・加水分解安定性の両立という観点からはiso ーヘプチル基、2-エチルヘキシル基、3.5.5-ト リメチルヘキシル基が好ましい。

【0 0 5 4】また、化合物 (c) として (c - l) 成分 のアルコール及び (c - l l ) 成分のアルコールを用い る場合、上記式 (A) 、 (B) 、 (E) で表される化合 物はそれぞれ下記 (l) ~ (l l l) ;

(1) 同一分子中に存在する2つの一般式れ2で表さ れるアルキル基の一方が(c-1) 成分に由来する基で あり、他方が(c-1) 成分に由来する基であるエス テル、(11) 同一分子中に存在する2つの一般式 2で表されるエステル基が共に(c-1) 成分に由来す る基であるエステルと、同一分子中に存在する2つの一般式 般式 R 2で表されるエステル基が共に(c-11) 成分 に由来する基であるエステルとの混合物、(111) (1) と (2) との混合物。(117)

[0055] 本発明においては、上記(|)~(|| |)のうちのいずれの態様のものも使用可能であるが、 熱・加水分解安定性の点から、(|)又は(|||)で あることが好ましい。

【0056】また、(III)の場合において、(I)と(II)との含有割合については特に制限はないが、 熱・加水分解安定性の点から、(I)と(II)との合 計量を基準として、(I)が5買量%以上であることが 好ましく、10質量%以上であることがより好ましく、 15質量%以上であることがさり好ましく、 20質量%以上であることが特別好ましく、20 質量%以上であることが特に好ましい。

[0057] さらに、上記式(A)、(B)、(E)の 82のうち、(c-1)成分のアルコールに由来するR<sup>2</sup> と(c-1)成分のアルコールに由来するR<sup>2</sup>との比 (モル比)は特に制限されるものではないが、潤滑性、 熱・加水分解安定性、予線相常性の全てを同時に満足さ せることができることから1:99~99:1の範囲に あることが好ましい、さらにまた、相溶性をより重視する観点からは、上記の比は60:40~99:1の範囲にあることがまりはく、70:30~99:1の範囲にあることがより好ましく、80:20~99:1の範囲にあることが最も好ましい。また、禁・加水分牌安定性及び潤滑性をより重視する観点からは、上記の比は1:99~60:40の範囲にあることがが身ましく、1:9~50:50の範囲にあることがより好ましく、1:9~40:60の範囲にあることが最少野ましく、1:9~40:60の範囲にあることが最少野ましく、1:

- [0058] 本発明においては、上記のエステル化反応 において得られる化合物が上記式(A)~(E)で表さ れるものである場合、上記式(A)~(D)で表される 化合物のうちの1種を単独で用いてもよく、上記式
- (A) ~ (E) で表される化合物のうちの2種以上の混合物として用いてもよい。なお、本発明にかかる脳環式 多価カルボン酸エステル化合物が、上記式(A)~
- (D) で表される化合物のうちのいずれも含まず上記式 (E) で表される化合物のの大幅成される程含には、高 粘酸化と冷燥相溶性とのパランズで劣り好ましてない。 (0059)また、本発明にかかる脂環式多慮カルボン 起エステル化合物が上記式(A) ~ (E) で表される化 合物のうちの2個以上の混合物である場合、名化合物の
- 含有割合は任意であり、特に限定されるものではない が、冷域相溶性と各種性的のパランス、及び認適のしや すさの点から、退合物全量を基準とした含有量は以下の 適りとすることが好ましい。
- (A) : 0~100mol%、好ましくは1~99mo l%、さらに好ましくは5~95mol%
- (B):0~100mol%、好ましくは1~90mol%、さらに好ましくは2~80mol%
- 1%、さらに好ましくは2~6 0m6 1% (C):0~1 0 0m6 1%、好ましくは1~9 9m6 1%、さらに好ましくは5~9 5m6 1%
- (D):0~100mol%、好ましくは1~90mo
- 1%、さらに好ましくは2~80mo1%
- (E):0~90mol%、好ましくは1~80mol %、さらに好ましくは5~75mol%。
- 【0 0 6 0】なお、ここでは、酸成分として上記化合物 (a)、アルコール成分として上記化合物(b)、
- (c)、をそれぞれ用いたエステル化反応について説明 したが、本発明にかかる語域式多価力ルボン酸エステル 化合物は、その分子中における酸成分の構造が上記化合物 (a) に由来するものであり、アルコール成分の構造 が上記化合物(b) 及び/又は(c) に由来するもので ある限り、その製造方法は上記のコステル化反応による 方法に制限されるものではない。例えば、芳香環の互い に隣接する炭素原子能でと限つカルボキンル基を有する方 着接多価力ルン酸と、上定化合物(b) 及を有する方 ボン酸エステル化合物を得、さらに、場ちれた芳香族多価カルボン酸エステル化合物を得、さらに、場ちれた芳香族多 価カルボン酸エステル化大素が加速(米添型の)を行

うことによって、目的の脂環式多価カルボン酸エステル 化合物を得ることが可能である。

【0061】また、このようにして得られる際電式多価 カルボン酸エステル化合物においては、脂環式吸上の炭 紫原子に炭化水紫基が1億収2は複数個結合していても良 いことは勿論である。このような炭化水紫基としてはア ルキル基が好ましく、特に相溶性の点からメチル基が好ましい。

[0062] 本発明の冷凍整油組成物における脳環式多価力ルボン酸エステル化合物の含有量には特に制限はないが、脳環式多価カルボン酸エステル化合物の含する優れた各種性能をより引き出すことができることから、冷凍機油全量素でう質量か以上含有することがより好ましく、30質量が以上含有することがもにより好ましく、50質量が以上含有することがもらにより好ましく、50質量が以上含有することがもらにより好ましく、50質量が以上含有することが最も分類ましい。

[0063] 本発明の冷凍機油組成物において、上記の 脂質式多価力ルボン酸エステル化合物は主として基油と して用いられる。本発明の冷凍機油の落油としては、脂 環式多価力ルボン酸エステル化合物のみを単独で用いて もよいが、これに加えて、ポリオールエステルやコンプ レックスエステル等の本発明で規定する脂質な多価力ル ボン酸エステル化合物以外のエステル、ポリグリコー ル、ポリビニルエーテル、ケトン、ポリフェニルエーテ ル・ラリコーン、ポリシロキサン、パーフルオロエーテ ル等の酸素を含有する合成液を併用して用してもよい。

[0064] 酸素を含有する合成油を配合する場合の配合量には特に制限はない。しかしながら、熱効率の向上 と冷凍機油の熱・加水分解安定性との両立という領点からは、脂環エジカルボン酸エステル化合物 100重量部に対して、それ以外の酸素を含有する合成油が150重量部以下であることが好ましく、100重量部以下であることが好ましく、100重量部以下であることが好ましい。

[0065] 本発明の冷凍機治組成物は、脳環式多価力 ルボン酸エステル化合物並びに必要に応じて酸素を含有 する合成油を含有するものであり、主にこれらを基油と して用いる。本発明の冷凍機治組成物は、添加制未添加 の状態でも好適に用いることができるが、必要に応じて 各種添加剤を配合した形で使用することもできる。

【0066】本発明の冷凍糖途の耐摩柱性、耐荷薫性を さらに改良するために、リン酸エステル、酸性リン酸エ ステル、酸性リン酸エステルのアミン塩、塩薬化リン酸 エステル及び亜リン酸エステルからなる群より選ばれる 少なくとも1種のリン化合物を配合することが穿まし い。これらのリン化合物は、リン酸又は亜リン酸とアル カノール、ポソエーアル型アルコールとのエステルある いは子の形理なするあ。

【0067】具体的には例えば、リン酸エステルとして は、トリプチルホスフェート、トリペンチルホスフェー ト、トリヘキシルホスフェート、トリヘプチルホスフェ ート、トリオクチルホスフェート、トリノニルホスフェ ート、トリデシルホスフェート、トリウンデシルホスフ ェート、トリドデシルホスフェート、トリトリデシルホ スフェート、トリテトラデシルホスフェート、トリペン タデシルホスフェート、トリヘキサデシルホスフェー ト、トリヘプタデシルホスフェート、トリオクタデシル ホスフェート、トリオレイルホスフェート、トリフェニ ルホスフェート、トリクレジルホスフェート、トリキシ レニルホスフェート、クレジルジフェニルホスフェー ト、キシレニルジフェニルホスフェート等;酸性リン酸 エステルとしては、モノブチルアシッドホスフェート、 モノベンチルアシッドホスフェート、モノヘキシルアシ ッドホスフェート、モノヘプチルアシッドホスフェー ト、モノオクチルアシッドホスフェート、モノノニルア シッドホスフェート、モノデシルアシッドホスフェー ト、モノウンデシルアシッドホスフェート、モノドデシ ルアシッドホスフェート、モノトリデシルアシッドホス フェート、モノテトラデシルアシッドホスフェート、モ ノベンタデジルアジッドポスフェート、モノヘキザデシ ルアシッドホスフェート、モノヘプタデシルアシッドホ スフェート、モノオクタデシルアシッドホスフェート、 モノオレイルアシッドホスフェート、ジブチルアシッド ホスフェート、ジベンチルアシッドホスフェート、ジへ キシルアシッドホスフェート、ジへプチルアシッドホス フェート、ジオクチルアシッドホスフェート、ジノニル アシッドホスフェート、ジデシルアシッドホスフェー ト、ジウンデシルアシッドホスフェート、ジドデシルア シッドホスフェート、ジトリデシルアシッドホスフェー ト、ジテトラデシルアシッドホスフェート、ジペンタデ シルアシッドホスフェート、ジヘキサデシルアシッドホ スフェート、ジヘプタデシルアシッドホスフェート、ジ オクタデシルアシッドホスフェート、ジオレイルアシッ ドホスフェート等;酸性リン酸エステルのアミン塩とし ては、前記酸性リン酸エステルのメチルアミン、エチル アミン、プロビルアミン、ブチルアミン、ペンチルアミ ン、ヘキシルアミン、ヘプチルアミン、オクチルアミ ジメチルアミン、ジエチルアミン、ジプロピルアミ ン、ジブチルアミン、ジペンチルアミン、ジヘキシルア ミン、ジへプチルアミン、ジオクチルアミン、トリメチ ルアミン、トリエチルアミン、トリプロピルアミン、ト リブチルアミン、トリペンチルアミン、トリヘキシルア ミン、トリヘプチルアミン、トリオクチルアミン等のア ミンとの均等: 均変化リン酸エステルとしては、トリス ・ジクロロプロビルホスフェート、トリス・クロロエチ ルホスフェート、トリス・クロロフェニルホスフェー ト、ポリオキシアルキレン・ピス〔ジ(クロロアルキ ル)] ホスフェート等; 亜リン酸エステルとしては、ジ ブチルホスファイト、ジペンチルホスファイト、ジヘキ シルホスファイト、ジヘプチルホスファイト、ジオクチ ルホスファイト、ジノニルホスファイト、ジデシルホス ファイト、ジウンデシルホスファイト、ジドデシルホス ファイト、ジクレジルホスファイト、トリプチルホスファ イト、ドリベンチルホスファイト、トリプチルホスファ イト、トリベンチルホスファイト、トリタチナルホスファ テイト、トリノニルホスファイト、トリテシルホスフ ファイト、トリノニルホスファイト、トリデシルホスファイト、トリアデシルホスファイト、トリアンホスファイト、トリドアシルホスファイト、トリアコニル ホスファイト、トリオレイルホスファイト等、が挙げら ホスファイト、トリクレジルホスファイト等、が挙げら

【0069】また、本発明の冷凍機油において、その熱 ・加水分解安定性をさらに改良するために、

- 「(1) フェニルグリシジルエーテル型エポキシ化合物 · ··-
- (2) アルキルグリシジルエーテル型エポキシ化合物
- (3) グリシジルエステル型エポキシ化合物
- (4)アリルオキシラン化合物
- (5) アルキルオキシラン化合物 (6) 暗環式エポキシ化合物
- (7) エポキシ化脂肪酸モノエステル
- (8) エポキシ化植物油

からなる群より選ばれる少なくとも1種のエポキシ化合物を配合することが好ましい。

【0070】(1) フェニルグリシジルエーテル型は ボ キシ化合物としては、異体的には、フェニルグリシジル エーテル及はアルキルフェニルグリシジルエーテルが研 示できる。ここでいうアルキルフェニルグリシジルエー テルとは、炭素数1~13のアルキル基を1~3個有す るものが挙げられ、中でも炭素数4~1000アルキル基 を1個有するもの、例えばnーブチルフェニルグリシジ ルエーテル、iーブチルフェニルグリシジルエーテル、secーブチルフェニルグリシジルエーテル、ベンチルフェニルグリシジルエーテル、ベンチルフェニルグリシジルエーテル、ベンチルフェニルグリシジルエーテル、ベンチルフェニルグリシジルエーテル、アンテルフェニルグリシジルエーテル、アンテルフェニルグリシジルエーテル、アンテルフェニルグリシジルエーテル、アンルフェニルグリシジルエーテル、デシルフェニルグリシジルエーテル、デシルフェニルグリシジルエーテル、デシルフェニルグリシジルエーテル、呼が 好ましいものとして例示できる。

【0071】 (2) アルキルグリシジルエーデル型エポキン化合物としては、具体的には、デシルグリンジルエーテル、ドラットグリンジルエーテル、ドラットグリンジルエーテル、テトラデシルグリンジルエーテル、ネインチルグリコールジグリンジルエーアル、ネイベンチルグリコールジグリンジルエーテル、トリメチロールプロパントリグリシジルエーテル、トリメチロールプロパントリグリシジルエー

テル、ベンタエリスリトールテトラグリシジルエーテル、1、6 ーヘキサンジオールジグリシジルエーテル、ソルビトールポリグリシジルエーテル、ポリアルキレングリコールモノグリシジルエーテル。ポリアルキレングリコールジグリシジルエーテル等が例示できる。

[0072] (3) グリシジルエステル型エポキシ化合物としては、具体的には下記一般式(1):

(上記式(1)中、Rは炭素数1~18の炭化水素基を表す)で表される化合物が挙げられる。

[0073]上記式(1)中、Rは炭素数1~18の炭化水素基としては、炭素数1~18のアルキル基、炭素数2~18のアルキル基、炭素数6~18のアルキル基、炭素数6~18のアルキルと、炭素数6~18のアルキルシールを、炭素数7~18のアリールアルキルサニールを、炭素数7~18のアリールアルキルメラールキルメラールアルールアルアルアルアリールを、炭素数7~18のアリールアルキル基のアルキル基のアルキル基のアルキル基、フェニル基及び炭素数1~4のアルキル基を有するアルキルフェニル基が好ましい。

【0074】グリシジルエステル型エボキシ化合物の中でも、好ましいものとしては、具体的には例えば、グリシジルー2、2ージメチルかクタノエート、グリシジルベンゾエート、グリシジルンプエート、グリシジルンクリレート、グリシジルアクリレート、グリシジルメタクリレート等が例ぶできる。

[0075] (4) アリルオキシラン化合物としては、 具体的には、1,2-エポキシスチレン、アルキルー 1,2-エポキシスチレン等が例示できる。

【0076】 (5) アルキルオキシラン化合物としては、異体的には、1,2-エボキシブタン、1,2-エボキシブタン、1,2-エボキシスクン、1,2-エボキシスクン、1,2-エボキシ人プタン、1,2-エボキシナカン、1,2-エボキシナカン、1,2-エボキントリデカン、1,2-エボキシテトラデカン、1,2-エボキシアン、1,2-エボキシスクテカン、1,2-エボキシスクテカン、1,2-エボキシスクテカン、1,2-エボキシスクテカン、1,2-エボキシスクテカン、1,2-エボキシスクテカン、1,2-エボキシスクテカン、1,2-エボキシスクテカン、1,2-エボキシスクテカン、1,2-エボキシスクテカン、1,2-エボキシスクテカン、1,2-エボキシスクテカン、2,1,2-エボキシスクテカン、1,2-エボキシスクテカン、1,2-エボキシスクテカン、1,2-エボキシスクテカン、1,2-エボキシスクテカン、1,2-エボキシスクテカン、1,2-エボキシスクテカン、1,2-エボキシスクテカン、2,1,2-エボキシスクテカン、1,2-エボキシスクテカン、1,2-エボキシスクテカン、1,2-エボキシスクテカン、1,2-エボキシスクテカン、1,2-エボキシスクテカン、1,2-エボキシスクテカンによりによります。1,2-エボキシスクラン・1,2-エボキカンクー・1,2-エボキカンクー・1,2-エボキカンクー・1,2-エボキカンクー・1,2-エボキカンクー・1,2-エボキカンクー・1,2-エボキカンクー・1,2-エボキカー・1,2-エボキカン・1,2-エボキカー・1,2-エボ

【0077】(6) 脂環式エポキシ化合物としては、下記一般式(2): 【化4】

で表される化合物のように、エポキシ基を構成する炭素 原子が直接脂環式環を構成している化合物が挙げられ ェ

【の 0 7 8】 脳環式エポキン化合物としては、具体的には例えば、1,2-エポキンシクロヘキサン、1,2 エポキシンタのペオウン、1,4 エポキシンクロペキシルメチルー3,4 エポキシシクロペキシルメチルー3,4 エポキシシクロペキシルメチルー3,4 エポキシシクロペキシルボルナン、ピス(3,4 エポキシ・6 - メチルシクロペキシルメチル)アジペート、2,7 オキサビンクロペキシルメチル)アジペート、2,7 オキサビシクロ(4,1,0]ペプト-3-イル)-スピロ(1,3-ジオキサン-5,3'-[7]オキサビシクロ(4,1,0]ペプト-3-イル)-ズピロ(1,3-ジオキサン-5,4 -[7]オキサビシクロ(4,4,1,0]ペプト-3-イル)-メデルエボキシエチル)-1,2 エボキシュチルシクロペキサン、4-エポキシエチルー1,2 エボキシシクロペキサン、4ーエポキシエチルー1,2 エボキシンクロペキサン等が例訳できる。

[0079] (7) エポキシ化店助酸モノエステルとしては、具体的には、「土ボキシ化された炭素数12~20つ の助助酸と炭素数1~8のアルコール又はフェノール、アルキルフェノールとのエステル等が例示できる。特にエボキシステアリン酸のブチル、ヘキシル、ベンジル、シクロヘキシル、メトキシェチル、オクチル、フェニル及びブチルフェニルエステルが好ましく用いられる。
[0080] (8) エボキシ化植物油としては、具体的には、大豆剤、アマニ熱、接近等の植物油のエポキシには、大豆剤、アマニ熱、接近等の植物油のエポキシには、大豆剤、アマニ熱、接近等の植物油のエポキシ

[0081] これらのエポキシ化合物の中でも、より熱・加水分解安定性を向上させることができることから、 フェニルグリンジルエーテル型エポキン化合物、がリンジルエステル型エポキン化合物。 エポキン化脂肪酸モノエステルが好ましく、グリンジルエステル型エポキン化合物 筋環式エポキン化合物 がより好ましい。

化合物等が例示できる。

[0082] これらのエボキン化合物を本界明の冷凍機 油組成物に配合する場合、その配合量は特に制度された いが、通常、冷凍機油組成物金量基準(基連と全配合済 加制の合計基基準)でその含有量が0.1~5.0質量 %、より野生以くは0.2~2.0質量%となるような 量のエボキン化合物を配合することが望ましい。 [0083] また、上記リン化合物及びエボキン化合物 を2種以上作用してもよいことは物能である。

[0084] さらに本発明における冷楽機油組成物に対して、その性能をさらに高めるため、必要に応じて従来より公知の冷凍機油添加剤、例えばジーtertーブチルーpークレゾール、ビスフェノールへ等のフェノール、系の酸化防止剤、フェニルー αーナフチルアミン、N、Nージ (2ーナフチル) ーpーフェニレンジアミン等のアミン系の酸化防止剤、ジチオリン能亜鉛等の原料である。 地名地名 大き いまな にかまり にあいる にいまれ に変化 アランスの酸化防止剤 がいた 他等の低圧剤 脂肪酸

等の油性制、シリコーン系等の消泡剤、ベンゾトリアプ ・ル等の金属不活性化制、粘度指数向上削、流動点降下 制、消浄が放削等の添加剤を単独で、又は設種類組み合 わせて配合することも可能である。これらの添加剤の合 計配合量は年の制度されたが、冷凍機油組を全量基準 (基油と全配合添加剤の合計量基準)で好ましては1 0質量が以下、より好ましては5質量が以下である。 [0 0 8 5] 本発明の治療機能組成物の動態症度は特に限

定されないが、40でにおける動熱度が存ましくは3~ 500mm<sup>2</sup>/s、より好ましくは4~400mm<sup>2</sup>/s、最も好ましくは5~300mm<sup>2</sup>/sとすることができる。また、100でにおける動熱度は好ましくは1 ~50mm<sup>2</sup>/s、より好ましくは1.5~40mm<sup>2</sup>/s、最も好ましくは2~30mm<sup>2</sup>/sとすることができる。

[0086]また、本界明の冷凍機漁組成物の体和抵抗 生は特に限定されないが、好ましくは1.0×10<sup>11</sup>Ω・cm以上、より好ましくは1.0×10<sup>12</sup>Ω・cm以上、最も好ましくは1.0×10<sup>13</sup>Ω・cm比上とする ことができる。特に、他問型冷凍機用に用いる場合には 恋い電気絶縁性が要となる傾向にある。なお、ここで いう体積抵抗率とは、JIS C 2101「電気絶縁 油配数方法」に準拠して測定した25℃での値〔Ω・c

[0087] さらに、本発明の冷凍機油組成物の水分含 有量は特に限定されないが、冷凍機油組成物企量基準で 好ましくは200ppm以下、より好ましくは100p pm以下、最も好ましくは50ppm以下とすることが できる。特に密閉型の冷凍機用に用いる場合には、油の 熱・加水分解安定性や電気能縁性への影響の観点から、 水分含有量が少ないことが改められる。

【0088】さらにまた、本架明の冷楽機会は記憶の足 繊備は特に限定されないが、冷楽機又は記管に用いられ ている金属への腐食を防止するため、好ましくはの. 1 mg KOH/g以下、より好ましくは0. 05mg KO H/g以下とすることができ。なお、ここでいう全職 価とは、JIS K 2501「石油製品及び潤滑油ー 中和価拠め方法」に準拠して測定した値 [mg KOH/ g] を資味する。

【0089】さらにまた、本祭明の冷凍機油組成物の別分は特に限定されないが、本発明の冷凍機油組成物の別かが対象定性を高めスラッジ等の発生を抑制するため、好ましくは100ppm以下、より好ましくは50 り pm以下とすることができる。なお、本解明において、灰分とは、JIS K 2272「原油及び石油製品の欠分並びに硫酸灰分試検方法」に単則して測定した値 [ppm] を登まする。

【0090】本発明の冷凍機油組成物を用いる冷凍機に 用いられる冷媒は、HFC冷媒、パーフルオロエーテル 領等の含フッ素エーテル系冷媒、ジメチルエーテル等の 非フッ案含有エーテル系冷媒及び二酸化炭素や炭化水素 等の自然系冷媒であるが、これらは各々単独で用いても

よいし、2種以上の混合物として用いてもよい。 【0091】HFC冷媒としては、炭素数1~3、好ま しくは1~2のハイドロフルオロカーボンが挙げられ る。具体的には例えば、ジフルオロメタン(HFC-3 2)、トリフルオロメタン(HFC-23)、ペンタフ ルオロエタン (HFC-125) 、1, 1, 2, 2-テ トラフルオロエタン(H F C - 1 3 4)、1, 1, 1, 2-テトラフルオロエタン(HFC-134a)、1, 1, 1ートリフルオロエタン(HFC-143a)、 1. 1 - ジフルオロエタン (HFC-152a) 等のH FC、又はこれらの2種以上の混合物等が挙げられる。 これらの冷媒は用途や要求性能に応じて適宜選択される が、例えばHFCー32単独;HFC-23単独;HF C-134a単独; HFC-125単独; HFC-13 4a/HFC-32=60~80質量%/40~20質 量%の混合物; HFC-32/HFC-125=40~ 70質量%/60~30質量%の混合物; HFC-12 5/HFC-143a=40~60質量%/60~40 質量%の混合物:HFC-134a/HFC-32/H FC-125=60質量%/30質量%/10質量%の 混合物: HFC-134a/HFC-32/HFC-1 25=40~70質量%/15~35質量%/5~40 質量%の混合物: HFC-125/HFC-134a/ HFC-143a=35~55質量%/1~15質量% /40~60質量%の混合物等が好ましい例として挙げ られる。さらに具体的には、HFC-134a/HFC -32=70/30質量%の混合物;HFC-32/H FC-125=60/40質量%の混合物;HFC-3 2/HFC-125=50/50質量%の混合物(R4 10A); HFC-32/HFC-125=45/55 質量%の混合物 (R410B); HFC-125/HF C-143a=50/50質量%の混合物(R507 C) ; HFC-32/HFC-125/HFC-134 a=30/10/60質量%の混合物; HFC-32/ HFC-125/HFC-134a=23/25/52 質量%の混合物 (R407C) : HFC-32/HFC -125/HFC-134a=25/15/60質量% の混合物 (R407E) ; HFC-125/HFC-1 34a/HFC-143a=44/4/52質量%の混 合物 (R404A) 等が挙げられる また、自然系冷媒としては二酸化炭素や炭化水素等が挙

また、自然外与端としては一般性反案や夜化の来るから 気圧で気体のものが好ましく用いられる。具体的には炭 素数1~5、好ましくは1~4のアルカン、シクロアル カン、アルケン双はこれらの造合物である。具体的には 例えば、メタン、エチレン、エタン、プロピレン、ブロ パン、クロプロバン、ブタン、イソブタン、シクロブ タン、メチルシクロプロバン又はこれらの2種以上の混 タン、メチルシクロプロバン又はこれらの2種以上の混 合物等があげられる。これらの中でも、プロパン、ブタン、イソブタン又はこれらの混合物が好ましい。

[0092] 本発明の冷凍機治組成物は、造然、冷凍機 中においては上述したような冷嬢と混合された冷凍機用 流体組成物の形で存在している。この流体組成物における冷凍機油と冷嬢との配合創合は特に制限されないが、 冷嬢100種選部に対して冷凍機油が好ましくは1~5 00種選郎、より好ましくほ2~400種種が否ある。 [0093] 本発明の冷凍機治組成物は、その優れた電

【0093】本発明の冷凍酸油組成物は、その優れた電 気特性や低い変温性から、あらめる冷凍機の強圧新機 の潤滑油として用いられる。使用される冷凍機として は、具体的にはルームエアコン、パッケージエアコン、 冷蔵庫、自動販売機、ショーケース、化学ブラント等の冷 却装置等が挙げられる。また、本発明の冷凍酸油組成物 は、密閉型圧破を有する冷凝度に特に好まして用いられる。 さらに、本発明の冷凍機油は、往復動式、回転 式、遠心式等の何れの形式の圧縮機にも使用可能であ る。

[0094] 本発明の冷凍機油組成物を好適に用いることのできる冷凍サイクルの構成としては、代表的には、 圧縮機、凝縮器、膨張機構及び蒸発器、必要に応じて乾 燃器を異偏するものが例示される。

[0095] 圧縮機としては、冷凍機油を貯留する密門 容器内に回転子と固定子からなるモーターと、前記回転 子に嵌着された回転輪と、この回転輪を介して、前記モ 中タに連結された圧縮機部とを収納し、前記圧極機部より い吐出された配に冷鍵ガスが門容器内に溶解する高圧 容器方式の圧縮機、冷凍機油を貯留する密閉等籍内に回 転子と固定子からなるモーターと、前記回転子に嵌着さ された回転輪と、この回転輪を小して、前記モータに連結 された圧縮機部とを収納し、前記圧縮機部より吐出され た高圧冷線ガスが密閉容器外へ直接排出される低圧容器 方式の圧縮機。等が例示される

【0096】モータ部の電機絶縁システム材料である絶 綴フィルムとしては、ガラス転移点50℃以上の結晶性 プラスチックフィルム、具体的には例えばポリエチレン テレフタレート、ポリプチレンテレフタレート、ポリフ ェニレンサルファイド、ポリエーテルエーテルケトン、 ポリエチレンナフタレート、ポリアミドイミド、ポリイ ミド群から選ばれる少なくとも一種の絶縁フィルム、あ るいはガラス転移温度の低いフィルム上にガラス転移温 度の高い樹脂層を被覆した複合フィルムが、引っ張り強 度特性、電気絶縁特性の劣化現象が生じにくく、好まし く用いられる。また、モータ部に使用されるマグネット ワイヤとしては、ガラス転移温度120℃以上のエナメ ル被覆、例えば、ポリエステル、ポリエステルイミド、 ポリアミド及びポリアミドイミド等の単一層、あるいは ガラス転移温度の低い層を下層に、高い層を上層に複合 被覆したエナメル被覆を有するものが好ましく用いられ る。複合被覆したエナメル線としては、ポリエステルイ ミドを下層に、ポリアミドイミドを上層に被覆したもの (A I / E I)、ポリエステルを下層に、ポリアミドイ ミドを上層に被覆したもの(A I / P E)等が挙げられ る

[0097] 乾燥器に充填する乾燥剤としては、細孔径 3.3 オングストローム以下、25℃の炭酸ガス分圧2 50mmHgにおける炭酸ガス吸収容量が、1.0%以 下であるケイ酸、アルミン酸アルカリ金属被合塊よりな る合成セオライトが好まし、用いられる。具体的には例 えば、ユニオン昭和(株)製の商品名メH-9,メH-10,メH-11,XH-600等が挙げられる。 [0098]

【実施例】以下、実施例及び比較例により本発明の内容 を更に具体的に説明するが、本発明はこれらの実施例に 何等限定されるものではない。

【0099】実施例1~14及び比較例1~2

実施例1~14及び比較例1~2においては、以下に示 す基油及び添加剤を、それぞれ表1~4に示す配合比と なるように混合して試料油を調製した。得られた各試料 油の性状(40℃及び100℃における動粘度、全酸 個)を表1~4に示す。

[0100] (脂理式多価カルボン酸エステル化合物) 実施例1~14においては、化合物(a)、(b)及び (c) ((c-I) 及び (c-II) 成分) として、下 記の化合物を表1~3に示す配合比で用いて得られる脂 **環式多価カルボン酸エステル化合物を用いた。なお、用** いた脂環式多価カルボン酸エステルはいずれも、上記式 (A) ~ (E) で表される化合物を含有するものであっ た。各実施例における化合物(A)~(E)の組成を表 1~3に示す。なお、表 1~3中、E(c-l, c- は化合物(E)の2つのR<sup>2</sup>が共に(c-I)成分 由来のアルキル基であるもの、E(c-l,c-ll) は化合物 (E) の2つのR2のうち一方が (c-!) 成 分由来のアルキル基であり他方が(c-II)成分由来 のアルキル基であるのもの、E (c-ll, c-ll) は化合物 (E) の2つの R<sup>2</sup>が共に (c-II) 成分由 来のアルキル基であるもの、をそれぞれ表す。

【0101】化合物(a)

a-1:4-シクロヘキセン-1,2-ジカルボン酸 a-2:1,2-シクロヘキサンジカルボン酸 化合物(b)

b-1:エチレングリコール

b-2:プロピレングリコール

b-3:ジプロピレングリコール

b-4:プチレングリコール

化合物(c-l)

c-1-1:iso-ブチルアルコール 化合物 (c-11)

c-||-1:2-エチルヘキサノール

c-11-2:3,5,5-1リメチルヘキサノール。 [0102] (その他の基油)

基油1:ベンタエリスリトールと、2-エチルヘキサン酸及び3,5,5-トリメチルヘキサン酸の混合酸(混合比(重量検算):50/50)と、を用いて得られるエステル

基油2:ビニルエチルエーテルとビニルブチルエーテル との共重合体(平均分子量:900、エチル基とブチル 基とのモル比:7/1)

基油3:4-シクロヘキセン-1,2-ジカルボン酸と 2-エチルヘキサノールとを用いて得られるエステル 基油4:4-シクロヘキセン-1,2-ジカルボン酸と iso-ブタノールとを用いて得られるエステル。

【0 1 0 3】 (添加剤) 添加剤 1 : グリシジルー 2 , 2 ージメチルオクタノエー

添加剤2:シクロヘキセンオキシド 添加剤3:トリクレジルホスフェート。

【0104】次に、実施例1~14及び比較例1~2の 各試料油について、以下に示す試験を行った。

[0105] (冷媒との相溶性試験) 冷媒としてHFC -134a又はR410A (HFC-32/HFC-1 25=50/50質量%の混合物) を用いて、JIS-K-2211 (冷凍機油) の 「冷媒との相溶性試験方 法」に準拠して各試料油の冷媒相溶性を評価した。すな わち、冷媒40gに対して名試料油10gを配合し、2 0 ℃から - 7 0 ℃まで徐々に温度を下げ、分離又は白海 した温度を測定した。得られた結果を表 1 ~4 に示す。 なお、表 1 ~4 中、「< - 7 0 」は - 7 0 ℃まで温度を 下げても分離又は白濁が見られなかったことを表し、 「> 2 0」は測定開始温度(2 0 ℃)において既に分離 又は白濁が見られたことを表す。

【0106】(絶縁特性試験) JIS-C-2101 「電気絶縁油試験方法」に準拠して、25℃における各 試料油の体積抵抗率を測定した。得られた結果を表1~

[0107] (熱・加水分解安定性試験) 含有水分量を 500ppmに調整した試料治90gをオートクレープ に秤取し、HFC134a冷度10gと触媒(鉄、銀、アルミの各線)を加えて密閉した後、175℃で3週間 保持し、試料油の全酸価を測定した。得られた結果を表 1~44に示す。

[0108] (潤滑性試験) ASTM D 2670 "FALEX WEAR TEST" に停機して、試料 油温度100℃の条件下で、慣らし運転を1501b荷 造の下に1分行った後、2501b荷度の下に2時間試験機を運転した。各試料油について試験後のテストジャ ーナル(ピン)の原耗量を測定した。得られた結果を表 1~44に示す。

[0109]

実施例1 実施例2 実施例3 実施例4 | 実施例5 100 100 100 100 継成 │ 脳環式多価カルボン酸エステル化合物[motk] 100 100 100 100 (ti) a-1 福前 a-2 [モル比] 20 15 b-2 15 15 35 35 60 (c-I) 0-1-1 CHH c-11-2 10 (W~Œ)00 14 8 15 20 組成 3 (B) 25 25 22 30 (C) 10 16 n E(o-Lo-I) E(c-Lc-II) 23 26 15 19 E(c-0,c-11) 基油1 その他の基準 [moN] 基港2 X 10 3 基油4 图70 新 (malk) 添加剂 1 添加料 2 齿加剂 3 70.9 58.3 44,1 28.6 數點度 [mm\*/c] 5.6 5.9 5.4 100°C 0.00 0.00 0.00 0.00 0.00 全数版[mgKOH/g] -30 -41 相溶性試験における白濁又は分離温度 <-70 <-70 HFC-134s <−70 -23 R410A C-70 3.3×10<sup>18</sup> 4.6×10 7×10" 3.1 × 10 1.2×10 体概括抗率[Q-cm 0.85 0,79 0.32 熱・加水分解安定性試験後の全額領 [mgKOH/g] 潤滑性試験における原料量 [mg] 0.94 21

					実施例 6	実施例7	実施例8	実施例 9	実施例10
銀成	なり	間達式多価カルボン酸エステル化合物[malk]			100	100	100	100	99.5
		世込み	(a)	a-1	-	,	-	100	100
		翻成	1.3	a-2	100	100	100	-	-
	Į.	[EAH]	(b)	b-1	-	-	-	-	20
	l			b-2	-	-	-	-	-
	1			b-3	10	15	10	-	-
		1		b-4	-	-	-	15	-
	1		(c-1)	o-I-1	52	35	40	35	60
	ı		(c-1D	c-H-1	28	-		35	-
	ì			c-11-2	-	35	40	-	-
	1	W~ED	(A)		8	12	8	13	18
	1	机柱	(8)		5	7	1		
	l l	(mot%)	(C)		17	21	18 .	20	30
	ı		(D)		-	2	-	-	9
	1		Œ)	E(c-Lc-l)	36	11	27	13	34
	l	1		E(o-Lo-tt)	24	26	28	15	-
	l	1		E(c-0,c-10	10	21	15	23	
	于の他	子の他の基準 [moth] 基油 1		基油1	-	-	-	-	-
	1			基準2		-			
					1 -		-	-	-
	l i			基油4	-	-	-	-	
	Este #6	近10 #4 [mpX] 161			-	-	-	-	0.5
				添加剂 2	-	-	-	-	· -
	l j			运加制 3	-	-	-	-	
Bh St S	E Imm²/	1		40°C	28,3	80.4	35.0	45.9	70,1
	-100°C · · ·			4.1	- 6.B	5.1	5.6	6.3	
全部信[mgKOH/g]			0.00	0.00	0.00	0.00	0.00		
福海性試験における白浦又は分離温度   HFC-134a			-64	-51	-51	-19	<-70		
[C] R410A			-40	-32	-28	5	<-70		
体籍抵抗率(Q·cm)			2.8×10 <sup>16</sup>	4.4 × 10 <sup>19</sup>	4.5×10 <sup>19</sup>	1.3 × 10 <sup>13</sup>	3.0 × 10		
	粉・加水分解安定性試験後の金融碼 [mgKOH/g]			0.29	0.34	0.59	0.83	0.00	
	国済性試験における原発量 [mg]				26	24	25	22	22

[0111]

			[表3]					
					実施例11	実施例12	実施例 13	実施例 14
明成	担理式多価カ	g.ポン粉エス	<b>テル化</b>	rah[mota]	99.5	98.5	50	50
ag.nc.	IHAMA P W/	#34	(a)	a-1	100	100	100	100
	142	粉胶		a-2	-	-	-	
		(モル比)	(P)	b-1	-	-	-	-
				b-2	-	-	15	
				b-3	15	15	- 1	15
	l	1		b-4	-	-	-	
	l .		(e-I)	c-H	35	35	35	35
	1	1	(o-II)	o-II-1	35	35	35	-
	1	1		c-U-2	-	-	35	
	}	(A) ~ (E)	(A)		15	15	- 8	10 .
	1	の朝底	(B)		8		20	7
	1	[molts]	(C)		22	22	25	25
	<b>l</b>		(D)		3	3		
			(E)	Ec-1,o-0	10	10	- 6	15
	i			E(c-1,c-10)	23	23	27	26
		1		E(c-ILo-II)	19	19	11	15
	手の他の基準 [mel%]		基第1	-	-	50		
				基据 2	-		-	50
	1			基油3	-	-		
				基油4	-	-	-	
	运加新 (moli	<b>s</b> ]		添加剂 1	_	0.5	-	<u> </u>
		-		运加剌 2	0.5			
	1			添加製3	-	1.0		
in th	序 [mm²/e]			40°C	43.3	43.0	82.2	65.6
100°C			100°C	5.5	5.5	7.3	7.6	
全酸価[mgKOH/g]			0,00	0,00	0.00	0.00		
#8 30	性試験における	白瀬又は分割	五名店	HPC-134a	-30	-30	-29	-41
(°C)				R410A	2	2	-10	-33
体積抵抗率[Q·cm]			29 × 10 <sup>13</sup>	31×1013	8.3 × 10"	3.5 × 10°		
熱・加水分解安定性試験後の全酸価 [mgKOH/g]				0.00	0.00	0.48	0.29	
通滑性試験における摩託量 [mg]				19	8	22	28	

【表4】

[0112]

					比較例1	比較例 2
H 12	経理式多価カルド	0	•			
	ARAMA D (BIJ)	世之み	(a)	a-1	- 1	-
		銀成		a-2	- 1	-
- 1		[中水比]	(9)	b-1	-	
		1		b-2	- 1	-
- 1		i		b-3		-
- 1		1		b-4		-
-		ł	(e-1)	c-l-1		-
			(e-ID	o-II-1	-	-
- 1				c-II-2	-	-
		(A) ~ (E)	(A)		-	
	1	の組成 [moffs]	(B)		-	
			(C)		-	-
			(D)		-	-
			(E)	E(c-1.o-1)	-	-
				E(c-1,c-11)		
		1		E(o-11.o-(1)	-	-
	その他の基準し	noffs]	基独1			
				基准 2	-	
				基油 3	100	
				基油 4	-	100
	遊遊斯 [mol%]			添加剂 1	-	
				承加邦 2	-	-
			添加到3	-		
動粘度				40°C	18.5	9.1
100°C				100°C	3.3	21_
全融価(	mgKOH/g)	0.00	0.00			
#8:18:15.1	は以における白湯.	>20	<-70			
(°C) R410A					>20	<-70
<b>体照货</b>	抗率[Q·cm]				3.5 × 10 <sup>13</sup>	3.4 × 10°
88 - 107	分解安定性試験	0.29	1.52			
THE PERSON NAMED IN	は味における摩託	28	30			

【0113】 表1~3に示した結果から明らかなように、未與明の冷凍地組成物である実施例 ~140 紅 料油は、HFC 存機と共同した場合に、起版が高いものであっても冷縦日溶性、電気絶縁性、耐加水分解性、 熱安性性及び潤滑性の全ての性能をパランスよく満たす ものであることが確認された。また、添加削してエポ キシ化合物を用いた実施例 10~12の証料油は、より 高い熱・加水分解安定性を示し、リン化合物を用いた実 施例 120 位別知はより場下30 乗り

[0114] これに対して、表4に示すように、比較例

40:30

1の試料油は、実施例1~14の試料油に比べて低粘度 であるにもかかわらず、冷媒相溶性が不十分であった。 また、比較例2の試料油は、熱・加水分解安定性が不十 分であった。

[0115]

40:30

【発明の効果】以上説明したように、本発明の冷凍機油 組成物によれば、HFC冷媒及び二酸化炭素やハイドロ カーボン等の自然系冷媒と共に用た場合に、潤滑性、 冷媒相溶性、熱・加水分解安定性及び電気純緑性の全て をバランスよく満たすことが可能となる。

#### フロントページの続き テーマコード(参考) FΙ (51) Int. CI. 7 織別記号 C 1 0 M 129/70 C 1 0 M 129/70 137/02 137/02 137/04 137/04 137/08 137/08 C10N 30:00 7 // C10N 30:00 30:08 30:08